



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11) **EP 1 672 017 A2**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:  
**21.06.2006 Patentblatt 2006/25**

(51) Int Cl.:  
**C08L 21/00<sup>(2006.01)</sup> C08K 5/54<sup>(2006.01)</sup>**

(21) Anmeldenummer: **05112090.5**

(22) Anmeldetag: **14.12.2005**

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR  
HU IE IS IT LI LT LU LV MC NL PL PT RO SE SI  
SK TR**  
Benannte Erstreckungsstaaten:  
**AL BA HR MK YU**

(72) Erfinder:  
• **Albert, Philipp  
79539, Lörrach (DE)**  
• **Hasse, Andre  
52441, Linnich (DE)**  
• **Klockmann, Oliver  
52382, Niederzier (DE)**  
• **Korth, Karsten  
79639, Grenzach-Wyhlen (DE)**  
• **Pieter, Reimund  
64625, Bensheim (DE)**

(30) Priorität: **18.12.2004 DE 102004061014**

(71) Anmelder: **DEGUSSA AG  
40474 Düsseldorf (DE)**

(54) **Kautschukmischungen**

(57) Kautschukmischungen, enthaltend Kautschuk, Füllstoffe, gegebenenfalls weitere Kautschukhilfsmittel und mindestens ein Organosilan der allgemeinen Formel I,



wobei R<sup>1</sup> Methyl oder Ethyl ist,  
R<sup>2</sup> Methoxy, Ethoxy oder -O-(Y-O)<sub>m</sub>-X ist, mit Y= verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte zweibindige Kohlenwasserstoffgruppe, X eine C1- bis C9-Alkylgruppe und m=1-40 ist,

R<sup>3</sup> Methyl, Ethyl oder R<sup>2</sup> ist, und R<sup>4</sup> eine verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte, aliphatische, aromatische oder gemischt aliphatische /aromatische zweibindige C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub> Kohlenwasserstoffgruppe ist.

Die erfindungsgemäßen Kautschukmischungen werden hergestellt durch Mischen von Kautschuk, Füllstoff, gegebenenfalls weiteren Kautschukhilfsmitteln und mindestens einem Organosilan der allgemeinen Formel I. Die Kautschukmischungen können zur Herstellung von Formkörpern verwendet werden.

**EP 1 672 017 A2**

## Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft Kautschukmischungen, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihrer Verwendung.

[0002] Es ist bekannt, daß hydrolysierbare schwefelhaltige Organosiliciumverbindungen in der Lage sind, mit Hydroxylgruppen enthaltenden Füllstoffen, wie natürlichen und synthetischen Silicaten, Carbonaten, Gläsern und Metalloxiden, zu reagieren. Sie werden dabei zur Oberflächenmodifizierung und Haftvermittlung verwendet. In der kautschukverarbeitenden Industrie werden sie als Haftvermittler zwischen dem verstärkenden Füllstoff und dem eingesetzten Polymer eingesetzt (Angew. Chem. 98, (1986) 237-253, DE2141159, DE2212239, DE19544469A1, US3978103, US4048206, EP784072A1). Zu den bekanntesten Vertretern dieser Substanzklasse gehören die Polysulfan(alkyltrialkoxysilane), wie zum Beispiel Bis[3-triethoxysilylpropyl]tetrasulfan oder Bis[3-triethoxysilylpropyl]disulfan.

[0003] Desweiteren ist die Verwendung von mercaptofunktionalisierten Organosilanen in Kautschukmischungen bekannt (US3350345, FR2.094.859). Ebenso ist die Verwendung von Alkylsilanen zur Absenkung der Viskosität von Kautschukmischungen (EP795577A1, EP864605A2) und die Kombination mercaptofunktionaler Silane mit längerketigen Alkylsilanen (DE10015309A1) bekannt.

[0004] Ein Nachteil der Verwendung der trialkoxyfunktionellen Silane ist die Emission flüchtiger Kohlenwasserstoffe, wobei es sich in der Praxis hauptsächlich um Methanol und Ethanol handelt.

[0005] Aus DE1043357A1 und EP1244676B1 sind Dialkylmonoalkoxysilylpolsulfide bekannt. Auf Grund der Dialkylmonoalkoxygruppe ist die Emission flüchtiger Kohlenwasserstoffe geringer als bei Trialkoxyverbindungen.

[0006] Nachteil der Dialkylmonoalkoxysilylpolsulfide ist der schlechte Abrieb und Weiterreißwiderstand.

[0007] Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, Kautschukmischungen zur Verfügung zu stellen, bei deren Herstellung eine geringe Emission flüchtiger Kohlenwasserstoffe auftritt und die Kautschukmischungen einen verbesserten Weiterreißwiderstand gegenüber Kautschukmischungen mit bekannten Silanen aufweisen.

[0008] Gegenstand der Erfindung sind Kautschukmischungen, enthaltend Kautschuk, Füllstoffe, gegebenenfalls weitere Kautschukhilfsmittel und mindestens ein Organosilan der allgemeinen Formel I,



wobei R<sup>1</sup> Methyl oder Ethyl ist,

R<sup>2</sup> Methoxy, Ethoxy oder -O-(Y-O)<sub>m</sub>-X ist, mit Y= verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte zweibindige Kohlenwasserstoffgruppe, vorzugsweise CH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>) oder CH(CH<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub>, X eine C1- bis C9-Alkylgruppe, vorzugsweise Methyl oder Ethyl, und m=1-40, bevorzugt 2-30, besonders bevorzugt 3 bis 25, ganz besonders bevorzugt 4 bis 20, außerordentlich bevorzugt 10 bis 20, ist,

R<sup>3</sup> Methyl, Ethyl oder R<sup>2</sup> ist,

und R<sup>4</sup> eine verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte, aliphatische, aromatische oder gemischt aliphatische /aromatische zweibindige C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub> Kohlenwasserstoffgruppe ist.

[0009] Vorzugsweise kann mindestens eine der Gruppen R<sup>2</sup> oder R<sup>3</sup> eine -O-(Y-O)<sub>m</sub>-X Gruppe sein.

[0010] Vorzugsweise können die Kautschukmischungen ein Organosilan der allgemeinen Formel I,



wobei R<sup>1</sup> Methyl oder Ethyl ist,

R<sup>2</sup> gleich -O-(Y-O)<sub>m</sub>-X ist, mit Y= verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte zweibindige Kohlenwasserstoffgruppe, vorzugsweise CH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>) oder CH(CH<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub>, X eine C1- bis C9-Alkylgruppe, vorzugsweise Methyl oder Ethyl, und m=1-40, bevorzugt 2-30, besonders bevorzugt 3 bis 25, ganz besonders bevorzugt 4 bis 20, außerordentlich bevorzugt 10 bis 20, ist,

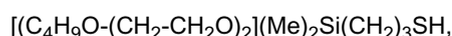
R<sup>3</sup> Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy oder R<sup>2</sup> ist,

und R<sup>4</sup> eine verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte, aliphatische, aromatische oder gemischt aliphatische /aromatische zweibindige C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub> Kohlenwasserstoffgruppe ist, enthalten.

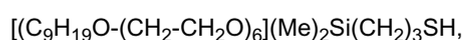
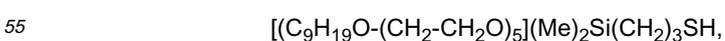
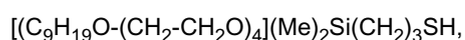
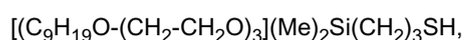
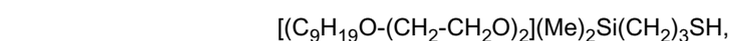
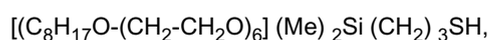
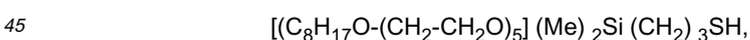
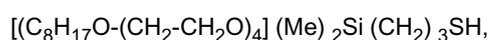
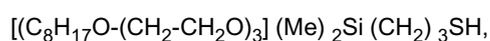
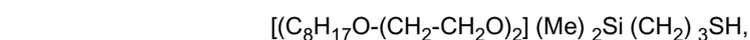
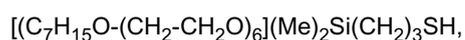
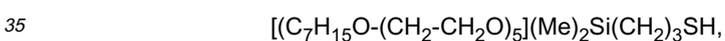
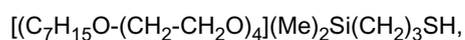
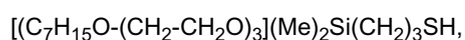
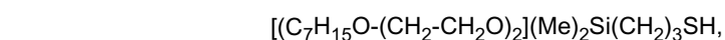
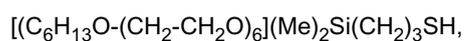
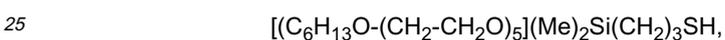
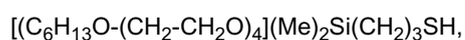
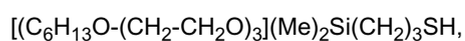
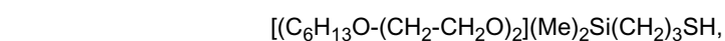
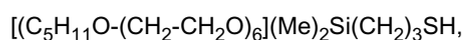
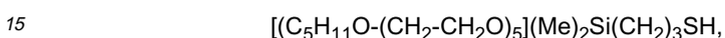
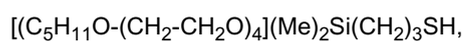
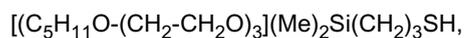
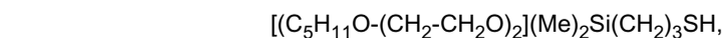
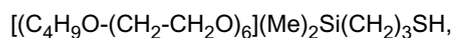
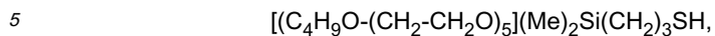
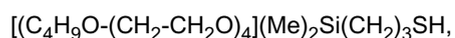
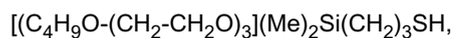
[0011] R<sup>4</sup> kann bevorzugt CH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, CH(CH<sub>3</sub>), CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>), CH(CH<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub>, C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, CH(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>) oder CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)CH<sub>2</sub> sein.

[0012] Als Organosilan der allgemeinen Formel I können Dimethylethoxysilylpropylmercaptan, Methyl-diethoxysilylpropylmercaptan, Diethylethoxysilylpropylmercaptan, Ethyl-diethoxysilylpropylmercaptan, Dimethylmethoxysilylpropylmercaptan, Methyl-dimethoxysilylpropylmercaptan, Diethylmethoxysilylpropylmercaptan, Ethyl-dimethoxysilylpropylmercaptan, (CH<sub>3</sub>O)(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Si-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)-SH oder (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O)(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Si-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)-SH eingesetzt werden.

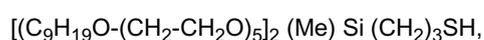
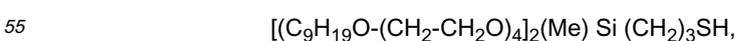
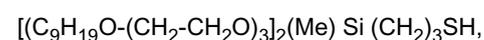
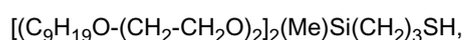
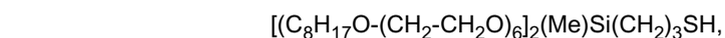
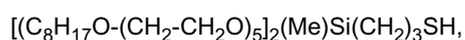
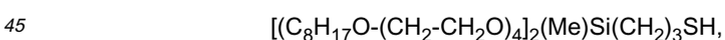
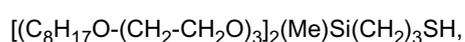
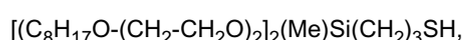
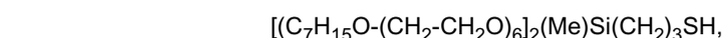
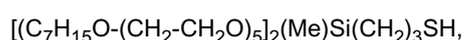
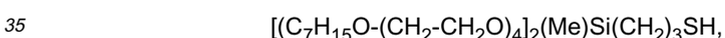
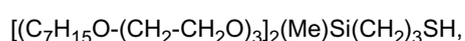
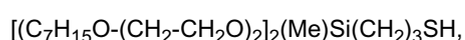
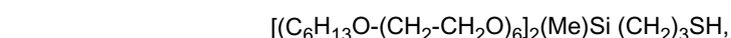
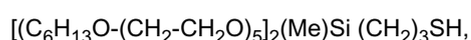
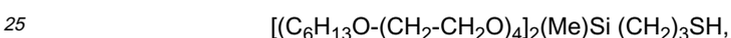
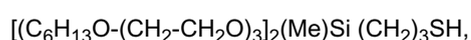
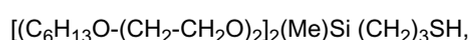
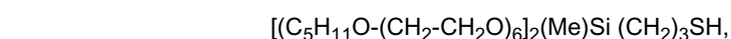
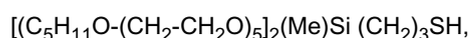
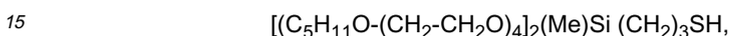
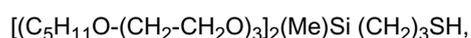
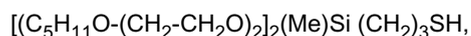
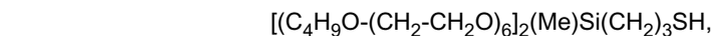
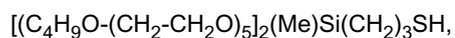
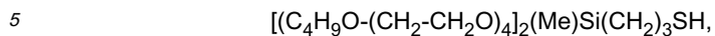
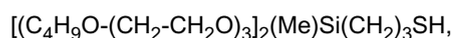
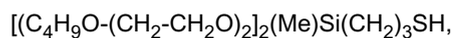
[0013] Verbindungen der Formel I können sein:



EP 1 672 017 A2



EP 1 672 017 A2



EP 1 672 017 A2

5  
10  
15  
20  
25  
30  
35  
40  
45  
50  
55

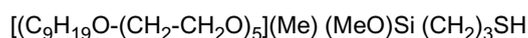
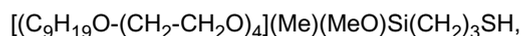
[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>)<sub>2</sub>(Me)Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>](Me)(EtO) Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>] (Me)(EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>](Me) (EtO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>](Me) (EtO)Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>](Me)(EtO)Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>](Me) (EtO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>](Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>](Me) (EtO) Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>](Me) (EtO)Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>](Me) (EtO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>](Me) (EtO)Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,

EP 1 672 017 A2

5  
10  
15  
20  
25  
30  
35  
40  
45  
50  
55

[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>] (Me) (EtO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>](Me)(MeO)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
[(C<sub>9</sub>H<sub>19</sub>O- (CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>] (Me) (MeO) Si (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,

EP 1 672 017 A2

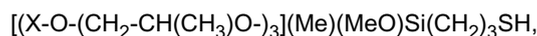
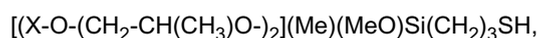


5 oder

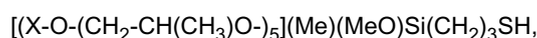
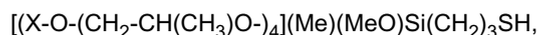


Et = CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>.

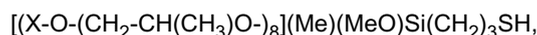
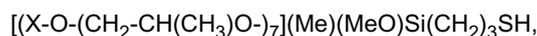
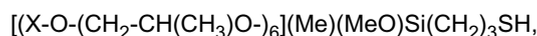
10 **[0014]** Verbindungen der Formel I mit X= C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>, C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>, C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>, C<sub>7</sub>H<sub>15</sub>, C<sub>8</sub>H<sub>17</sub> oder C<sub>9</sub>H<sub>19</sub> können sein:



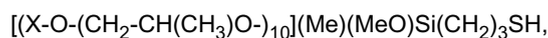
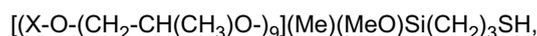
15



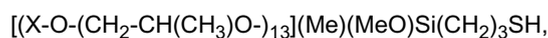
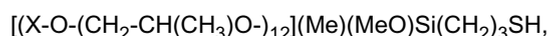
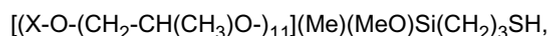
20



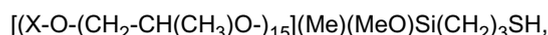
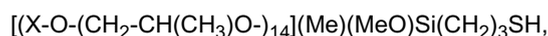
25



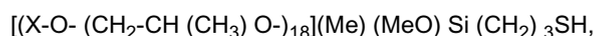
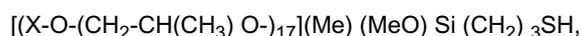
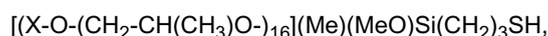
30



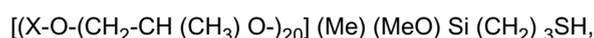
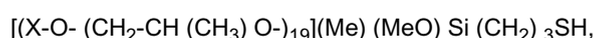
35



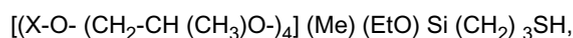
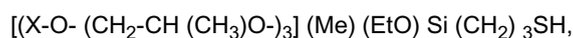
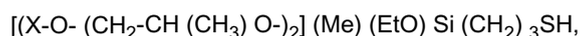
40



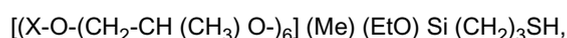
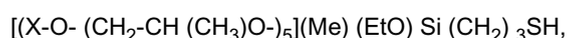
45



50



55



EP 1 672 017 A2

5  
 10  
 15  
 20  
 25  
 30  
 35  
 40  
 45  
 50  
 55

$[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_7] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_8] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_9] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_10] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_11] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_12] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_13] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_14] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_15] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_16] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_17] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_18] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_19] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_20] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_19] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_20] (Me) (EtO) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_2]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_3]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_4]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_5]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_6]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_7]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_8]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_9]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_10]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_11]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_12]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_13]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$   
 $[(X-O-(CH_2-CH(CH_3)O-)_14]_2 (Me) Si (CH_2)_3SH,$

5 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>15</sub>]<sub>2</sub>(Me)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>16</sub>]<sub>2</sub>(Me)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>17</sub>]<sub>2</sub>(Me)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>18</sub>]<sub>2</sub>(Me)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 10 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>19</sub>]<sub>2</sub>(Me)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>20</sub>]<sub>2</sub>(Me)Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>2</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>3</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>4</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 20 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>5</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>6</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>7</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 25 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>8</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>9</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 30 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>10</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>11</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>12</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 35 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>13</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>14</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 40 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>15</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>16</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>17</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 45 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>18</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH,  
 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>19</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH oder  
 50 [(X-O-(CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)O-)<sub>20</sub>](Me)<sub>2</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SH.

**[0015]** Das Organosilan der allgemeinen Formel I kann aus einem Gemisch von Verbindungen von Organosilanen der allgemeinen Formel I bestehen. Die Gemische können Verbindungen von Organosilanen mit denselben oder unterschiedlichen m enthalten. Die Gemische von Organosilanen können Verbindungen mit denselben oder unterschiedlichen Y-Gruppen enthalten. Die Gemische können Verbindungen von Organosilanen mit denselben oder unterschiedlichen R<sup>1</sup>-, R<sup>2</sup>-, R<sup>3</sup>- oder R<sup>4</sup>-Gruppen enthalten.

**[0016]** Aus den Organosilanen der allgemeinen Formel I können durch Wasserzugabe Kondensationsprodukte, das heisst Oligo- und Polysiloxane gebildet werden. Die Oligo- und Polysiloxane können durch Oligomerisierung oder Co-

ligomerisierung der entsprechenden Alkoxysilanverbindungen der allgemeinen Formel I durch Wasserzugabe und dem Fachmann auf diesem Gebiet bekannte Additivzugabe und Verfahrensweise erhalten werden. Die so entstandenen Oligo- bzw. Polymerisierungsprodukte können in den Organosilanverbindungen der allgemeinen Formel I enthalten sein.

**[0017]** Das Organosilan der allgemeinen Formel I kann auch ein Oligo- oder Polymerisierungsprodukt der Organosilanverbindung der allgemeinen Formel I sein. Das Organosilan der allgemeinen Formel I kann ein Gemisch aus Oligo- oder Polymerisierungsprodukten der Organosilanverbindung der allgemeinen Formel I und unkondensierter Organosilanverbindung der allgemeinen Formel I sein.

**[0018]** Das Organosilan der allgemeinen Formel I kann sowohl in reiner Form als auch aufgezogen auf einen inerten organischen oder anorganischen Träger, sowie vorreagiert mit einem organischen oder anorganischen Träger dem Mischprozeß zugegeben werden. Bevorzugte Trägermaterialien können gefällte oder pyrogene Kieselsäuren, Wachse, Thermoplaste, natürliche oder synthetische Silikate, natürliche oder synthetische Oxide, speziell Aluminiumoxid, oder Ruße sein. Desweiteren können die Organosilane der allgemeinen Formel I auch vorreagiert mit dem einzusetzenden Füllstoff dem Mischprozeß zugegeben werden.

**[0019]** Als Füllstoffe können für die erfindungsgemäßen Kautschukmischungen die folgenden Füllstoffe eingesetzt werden:

- Ruße: Die hierbei zu verwendenden Ruße sind nach dem Flammruß-, Furnace-, Gasruß oder Thermal-Verfahren hergestellt und besitzen BET-Oberflächen von 20 bis 200 m<sup>2</sup>/g. Die Ruße können gegebenenfalls auch Heteroatome, wie zum Beispiel Si, enthalten.
- Amorphe Kieselsäuren, hergestellt zum Beispiel durch Fällung von Lösungen von Silikaten oder Flammenhydrolyse von Siliciumhalogeniden mit spezifischen Oberflächen von 5 bis 1000 m<sup>2</sup>/g, vorzugsweise 20 bis 400 m<sup>2</sup>/g (BET-Oberfläche) und mit Primärteilchengrößen von 10 bis 400 nm. Die Kieselsäuren können gegebenenfalls auch als Mischoxide mit anderen Metalloxiden, wie Al-, Mg-, Ca-, Ba-, Zn- und Titanoxiden, vorliegen.
- Synthetische Silikate, wie Aluminiumsilikat, Erdalkalisilikate, wie Magnesiumsilikat oder Calciumsilikat, mit BET-Oberflächen von 20 bis 400 m<sup>2</sup>/g und Primärteilchendurchmessern von 10 bis 400 nm.
- Synthetische oder natürliche Aluminiumoxide und -hydroxide.
- Natürliche Silikate, wie Kaolin und andere natürlich vorkommende Kieselsäuren.
- Glasfaser und Glasfaserprodukte (Matten, Stränge) oder Mikrogaskugeln.

**[0020]** Bevorzugt können amorphe Kieselsäuren, hergestellt durch Fällung von Lösungen von Silikaten, mit BET-Oberflächen von 20 bis 400 m<sup>2</sup>/g in Mengen von 5 bis 150 Gew.-Teilen, jeweils bezogen auf 100 Teile Kautschuk, eingesetzt werden.

**[0021]** Für die Herstellung der erfindungsgemäßen Kautschukmischungen können neben Naturkautschuk auch Synthesekautschuke eingesetzt werden. Bevorzugte Synthesekautschuke sind beispielsweise bei W. Hofmann, Kautschuktechnologie, Genter Verlag, Stuttgart 1980, beschrieben. Sie umfassen unter anderem

- Polybutadien (BR),
- Polyisopren (IR),
- Styrol/Butadien-Copolymerisate, beispielsweise Emulsions-SBR (E-SBR) oder Lösungs-SBR (L-SBR), bevorzugt mit Styrolgehalten von 1 bis 60, besonders bevorzugt 5 bis 50 Gew.-% (SBR),
- Chloropren (CR),
- Isobutylen/Isopren-Copolymerisate (IIR),
- Butadien/Acrylnitril-Copolymere mit Acrylnitrilgehalten von 5 bis 60, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-% (NBR),
- teilhydrierter oder vollständig hydrierter NBR-Kautschuk (HNBR),
- Ethylen/Propylen/Dien-Copolymerisate (EPDM),

- oben genannte Kautschuke, die zusätzlich funktionelle Gruppen besitzen, wie z.B. Carboxy-, Silanol- oder Epoxygruppen, beispielsweise Epoxidierter NR, Carboxy-funktionalisierter NBR oder Silanol- (-SiOH) bzw. Siloxyfunktionalisierter (-Si-OR) SBR,

5 sowie Mischungen dieser Kautschuke. Für die Herstellung von PKW-Reifenlaufflächen können insbesondere anionisch polymerisierte L-SBR-Kautschuke (Lösungs-SBR) mit einer Glasktemperatur oberhalb von  $-50\text{ }^{\circ}\text{C}$  sowie deren Mischungen mit Dienkautschuken eingesetzt werden.

**[0022]** Die erfindungsgemäßen Kautschukrohnmischungen und -vulkanisate können weitere Kautschukhilfsmittel, wie Reaktionsbeschleuniger, Alterungsschutzmittel, Wärmestabilisatoren, Lichtschutzmittel, Ozonschutzmittel, Verarbeitungshilfsmittel, Weichmacher, Tackifier, Treibmittel, Farbstoffe, Pigmente, Wachse, Streckmittel, organische Säuren, Verzögerer, Metalloxide oder Aktivatoren, wie Triethanolamin oder Hexantriol, enthalten.

**[0023]** Weitere Kautschukhilfsmittel können Polyalkylenglykole sein. Polyalkylenglykole können Polyethylenglykole, Polypropylenglykole oder/und Polybutylenglykole sein.

15 **[0024]** Die Polyalkylenglykole können ein Molekulargewicht zwischen 50 und 50.000 g/mol, bevorzugt zwischen 50 und 20.000 g/mol, besonders bevorzugt zwischen 200 und 10.000 g/mol, ganz besonders bevorzugt zwischen 400 und 6.000 g/mol, außerordentlich bevorzugt zwischen 500 und 3.000 g/mol, haben.

**[0025]** Die Polyethylenglykole können kohlenwasserstoffterminiertes Polyethylenglykol  $\text{Alk-O}-(\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O})_{y^1}-\text{H}$  bzw.  $\text{Alk}-(\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O})_{y^1}-\text{Alk}$  sein, mit  $y^1 = 2-25$ , bevorzugt  $y^1 = 2-15$ , besonders bevorzugt  $y^1 = 3-8$  und  $10-14$ , ganz besonders bevorzugt  $y^1 = 3-6$  und  $10-13$ , und Alk gleich ein verzweigter oder unverzweigter, unsubstituierter oder substituierter, gesättigter oder ungesättigter Kohlenwasserstoff mit 1 bis 35, bevorzugt 4 bis 25, besonders bevorzugt 6 bis 20, ganz besonders bevorzugt 10 bis 20, außerordentlich bevorzugt 11 bis 14, Kohlenstoffatomen.

**[0026]** Die Polypropylenglykole können kohlenwasserstoffterminiertes Polypropylenglykol  $\text{Alk-O}-(\text{CH}_2-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{O})_{y^1}-\text{H}$  bzw.  $\text{Alk-O}-(\text{CH}_2-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{O})_{y^1}-\text{Alk}$  sein, wobei  $y^1$  und Alk die oben genannte Bedeutung haben.

25 **[0027]** Die Polybutylenglykole können kohlenwasserstoffterminiertes Polybutylenglykol  $\text{Alk-O}-(\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O})_{y^1}-\text{H}$ ,  $\text{Alk-O}-(\text{CH}_2-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{CH}_2-\text{O})_{y^1}-\text{H}$ ,  $\text{Alk-O}-(\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O})_{y^1}-\text{Alk}$  oder  $\text{Alk-O}-(\text{CH}_2-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{CH}_2-\text{O})_{y^1}-\text{Alk}$  sein, wobei  $y^1$  und Alk die oben genannte Bedeutung haben.

**[0028]** Polyalkylenglykole können polyethylenglykol-, polypropylenglykol-, polybutylenglykol-, oder mit Mischungen davon veretherter Neopentylglykol  $\text{HO}-\text{CH}_2-\text{C}(\text{Me})_2-\text{CH}_2-\text{OH}$ , Pentaerythrit  $\text{C}(\text{CH}_2-\text{OH})_4$  oder Trimethylolpropan  $\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{C}(\text{CH}_2-\text{OH})_3$ , wobei die Wiederholeinheiten von Ethylenglykol, Propylenglykol oder/und Butylenglykol in den veretherterten Polyalkoholen zwischen 2 und 100, bevorzugt zwischen 2 und 50, besonders bevorzugt zwischen 3 und 30, ganz besonders bevorzugt zwischen 3 und 15, sind, sein.

**[0029]** Die Kautschukhilfsmittel können in bekannten Mengen, die sich unter anderem nach dem Verwendungszweck richten, eingesetzt werden. Übliche Mengen sind zum Beispiel Mengen von 0,1 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 30 Gew.-%, bezogen auf Kautschuk. Als Vernetzer können Schwefel oder schwefel spendende Substanzen eingesetzt werden. Die erfindungsgemäßen Kautschukmischungen können darüber hinaus Vulkanisationsbeschleuniger enthalten. Beispielsweise können als geeignete Vulkanisationsbeschleuniger Mercaptobenzthiazole, Sulfenamide, Guanidine, Thiurame, Dithiocarbamate, Thioharnstoffe und Thiocarbonate eingesetzt werden. Die Vulkanisationsbeschleuniger und Schwefel können in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf Kautschuk, eingesetzt werden.

40 **[0030]** Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Kautschukmischung, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man den Kautschuk, Füllstoff, gegebenenfalls weitere Kautschukhilfsmittel und mindestens ein Organosilan der allgemeinen Formel I mischt.

**[0031]** Die Vulkanisation der erfindungsgemäßen Kautschukmischungen kann bei Temperaturen von  $100$  bis  $200\text{ }^{\circ}\text{C}$ , bevorzugt  $130$  bis  $180\text{ }^{\circ}\text{C}$ , gegebenenfalls unter Druck von 10 bis 200 bar erfolgen. Die Abmischung der Kautschuke mit dem Füllstoff, gegebenenfalls Kautschukhilfsmitteln und dem Organosilan der allgemeinen Formel I kann in bekannten Mischaggregaten, wie Walzen, Innenmischern und Mischextrudern, durchgeführt werden.

**[0032]** Die erfindungsgemäßen Kautschukmischungen können zur Herstellung von Formkörpern, zum Beispiel für die Herstellung von Luftreifen, Reifenlaufflächen, Kabelmänteln, Schläuchen, Treibriemen, Förderbändern, Walzenbelägen, Reifen, Schuhsohlen, Dichtungsringen und Dämpfungselementen, verwendet werden.

50 **[0033]** Die erfindungsgemäßen Kautschukmischungen zeigen einen verbesserten Weiterreißwiderstand.

Beispiele:

Beispiel 1: 3-Mercaptopropyl(dimethylethoxysilan) (MPDMES)

55 **[0034]** In einem Autoklaven mit Glasdoppelmantel und Hastelloy C22 Deckel + Armaturen (Buechi AG) werden bei Raumtemperatur 37,5 g getrocknetes NaSH und 600 ml trockenes Ethanol vorgelegt. Die Suspension wird erwärmt und 20 min bei  $50\text{ }^{\circ}\text{C}$  gerührt. Es wird eine Mischung aus 100 g 3-Chlorpropyl(dimethylethoxysilan) und 5 g 3-Chlorpropyl

## EP 1 672 017 A2

(dimethylchlorsilan) mit einer Druckburette zu der Suspension gegeben. Zu der Mischung werden weitere 200 ml Ethanol gegeben und unter Rühren auf 93-96°C erwärmt. Die Temperatur wird für 180 min gehalten. Die Mischung wird anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt.

**[0035]** Die entstandene Suspension wird filtriert und der Filterkuchen mit Toluol gewaschen. Das Filtrat wird am Rotationsverdampfer vom Lösungsmittel befreit. Die erhaltene Suspension wird filtriert, der Filterkuchen mit Toluol gewaschen und das Filtrat nochmals am Rotationsverdampfer vom Toluol befreit.

**[0036]** Es werden 88,3 g flüssiges, farbloses Produkt erhalten.

Vergleichsbeispiel 1:  $[(\text{EtO})\text{Me}_2\text{Si}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2]_2\text{S}_{3,66}$

**[0037]** In einen 2000 ml Vierhalskolben werden 700 ml Ethanol mit 337 g getrocknetem  $\text{Na}_2\text{S}_4$  (1,94 mol) und 700 g 3-Chlorpropyl(dimethylethoxysilan) (3,88 mol) eingewogen und unter Rühren zum Sieden erhitzt. Die Reaktionslösung wird für 270 min unter Rückfluß gekocht. Der Suspension werden 3 g 3-Chlorpropyl(dimethylethoxysilan) zugesetzt und für weitere 30 min auf Rückfluß erhitzt.

**[0038]** Die Suspension wird abgekühlt, filtriert und der Rückstand mit Ethanol gewaschen. Das Filtrat wird am Rotationsverdampfer bei 20-400 mbar und 60-90°C vom Lösungsmittel befreit und nochmals filtriert. Es werden 769,2 g einer orangen Flüssigkeit isoliert.

Analytik:

### 1. $^1\text{H-NMR}$

**[0039]**

Gehalt an 3-Chlorpropyl(dimethylethoxysilan)	Gehalt an $[(\text{EtO})\text{Me}_2\text{Si}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2]_2\text{S}_x$		
	x = 2	x = 3	x = 4
mol.-%	mol- %	mol- %	mol- %
2,8	17,1	28,0	25,2

**[0040]** Die mittlere Kettenlänge  $-\text{S}_x-$ , basierend auf den NMR-Daten ( $\text{S}_1$ - $\text{S}_{10}$ ), beträgt 3, 66.

### 2. $^{29}\text{Si-NMR}$

**[0041]** Das Vergleichsbeispiel 1 enthält 1,6 mol-% dimerisiertes  $[(\text{EtO})\text{Me}_2\text{Si}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2]_2\text{S}_x$ .

**[0042]** Für die Analyse des Vergleichsproduktes wird ein DRX 500 NMR-Gerät der Firma Bruker gemäß den dem Fachmann bekannten Regeln und Bedienvorschriften verwendet. Die Messfrequenzen sind 99,35 MHz für  $^{29}\text{Si}$ -Kerne und 500,13 MHz für  $^1\text{H}$ -Kerne. Als Referenz dient Tetramethylsilan (TMS).

**[0043]** Die Analyse von Bis(alkoxysilylorganyl)polysulfiden und Mercaptoorganyl(alkoxysilanen) und deren Gemischen wird beispielsweise beschrieben in U. Görl, J. Münzenberg, D. Luginsland, A. Müller Kautschuk Gummi Kunststoffe 1999, 52(9), 588ff, D. Luginsland Kautschuk Gummi Kunststoffe 2000, 53(1-2), 10ff oder M. W. Backer et al, *Polymer Preprints* 2003, 44(1), 245ff.

Beispiel 2: Gummitechnische Untersuchungen

**[0044]** Die für die Kautschukmischungen verwendete Rezeptur ist in der folgenden Tabelle 1 angegeben. Dabei bedeutet die Einheit phr Gewichtsanteile, bezogen auf 100 Teile des eingesetzten Rohkautschuks. Die erfindungsgemäßen Silane werden gewichtsgleich dosiert. Das allgemeine Verfahren zur Herstellung von Kautschukmischungen und deren Vulkanisate ist in dem Buch: "Rubber Technology Handbook", W. Hofmann, Hanser Verlag 1994 beschrieben.

**[0045]** Die Kopplungsreagenzien Si 69, ein Bis-(triethoxy-silylpropyl)tetrasulfid (TESPT), und VP Si 263, ein 3-Mercaptopropyl(triethoxysilan) (MPTES), sind Verkaufsprodukte der Degussa AG. Das Kopplungsreagenz VP Si 208, ein Octylsilyltriethoxysilan, ist als Alkylsilan ein Verarbeitungshilfsmittel und ist ein Verkaufsprodukt der Degussa AG.

## EP 1 672 017 A2

Tabelle 1:

Substanz	Mischung 1 Referenz [phr]	Mischung 2 Referenz [phr]	Mischung 3 Referenz [phr]	Mischung 4 [phr]
<b>1. Stufe</b>				
Buna VSL 5025-1	96	96	96	96
Buna CB 24	30	30	30	30
Ultrasil 7000 GR	80	80	80	80
Si 69 (TESPT)	2	-	-	-
VP Si 263 (MPTES)	-	2	-	-
Silan aus Ver- gleichsbeispiel 1 (DMESPT)	-	-	2	-
Silan aus Beispiel 1 (MPDMES)	-	-	-	2
VP Si 208	2,5	2,5	2,5	2,5
ZnO	3	3	3	3
Stearinsäure	2	2	2	2
Naftolen ZD	10	10	10	10
Vulkanox 4020	1,5	1,5	1,5	1,5
Protektor G 3108	1	1	1	1
<b>2. Stufe</b>				
Batch Stufe 1				
<b>3. Stufe</b>				
Batch Stufe 2				
Vulkacit D	2	2	2	2
Vulkacit CZ	1,5	1,5	1,5	1,5
Perkacit TBzTD	0,2	0,2	0,2	0,2
Schwefel	1,5	1,5	1,5	1,5

**[0046]** Bei dem Polymer VSL 5025-1 handelt es sich um ein in Lösung polymerisiertes SBR-Copolymer der Bayer AG, mit einem Styrolgehalt von 25 Gew.-% und einem Butadiengehalt von 75 Gew.-%. Das Copolymer enthält 37,5 phr Öl und weist eine Mooney-Viskosität (ML 1+4/100°C) von 50 auf.

**[0047]** Bei dem Polymer Buna CB 24 handelt es sich um ein cis-1,4-Polybutadien (Neodymtyp) der Bayer AG, mit cis-1,4-Gehalt von mindestens 96 % und einer Mooney-Viskosität von 44±5.

**[0048]** Ultrasil 7000 GR ist eine leicht dispergierbare Kieselsäure der Degussa AG und besitzt eine BET-Oberfläche von 170 m<sup>2</sup>/g.

**[0049]** Als aromatisches Öl wird Naftolen ZD der Chemetall verwendet, bei Vulkanox 4020 handelt es sich um PPD der Bayer AG und Protektor G3108 ist ein Ozonschutzwachs der Paramelt B.V.. Vulkacit D (DPG) und Vulkacit CZ (CBS) sind Handelsprodukte der Bayer AG. Perkacit TBzTD (Tetrabenzylthiuramtetrasulfid) ist ein Produkt von Flexsys N.V..

**[0050]** Die Kautschukmischungen werden in einem Innenmischer entsprechend der Mischvorschrift in Tabelle 2 hergestellt.

Tabelle 2:

Stufe 1	
Einstellungen	
Mischaggregat	Werner & Pfleiderer E-Typ
Drehzahl	60 min <sup>-1</sup>
Stempeldruck	5,5 bar
Leervolumen	1,58 L
Füllgrad	0,56
Durchflußtemp.	70 °C

EP 1 672 017 A2

Tabelle fortgesetzt

	Mischvorgang	
5	0 bis 1 min	Buna VSL 5025-1 + Buna CB 24
	1 bis 2 min	1/2 Kieselsäure, ZnO, Stearinsäure, Naftolen ZD, Silan
	2 bis 4 min	1/2 Kieselsäure, Vulkanox, Protektor
	4 min	Säubern
10	4 bis 5 min	Mischen
	5 min	Lüften
	5 bis 6 min	Mischen und ausfahren
15	Batch-Temp.	145-155°C
	Lagerung	24 h bei Raumtemperatur
	Stufe 2	
	Einstellungen	
20	Mischaggregat	Wie in Stufe 1 bis auf:
	Drehzahl	70 min <sup>-1</sup>
	Durchflußtemp.	80 °C
	Füllgrad	0,54
25	Mischvorgang	
	0 bis 2 min	Batch Stufe 1 aufbrechen
	2 bis 5 min	Batchtemperatur 150°C durch Drehzahlvariation halten
	5 min	Ausfahren
30	Batch-Temp.	145-155°C
	Lagerung	4 h bei Raumtemperatur
	Stufe 3	
35	Einstellungen	
	Mischaggregat	wie in Stufe 1 bis auf
	Drehzahl	40 min <sup>-1</sup>
	Füllgrad	0,52
40	Durchflußtemp.	50 °C
	Mischvorgang	
45	0 bis 2 min	Batch Stufe 2, Beschleuniger, Schwefel
	2 min	ausfahren und auf Labormischwalzwerk Fell bilden (Durchmesser 200 mm, Länge 450 mm, Durchflußtemperatur 50°C)
		Homogenisieren: 5* links, 5* rechts einschneiden und 6* bei weitem Walzenspalt (6 mm) und 3* bei engem Walzenspalt (3 mm) Fell ausziehen.
50	Batch-Temp.	< 110°C

[0051] In Tabelle 3 sind die Methoden für die Gummitestung zusammengestellt.

Tabelle 3:

55

Physikalische Testung	Norm/Bedingungen
Zugversuch am Ring, 23°C	DIN 53504, ISO 37

## EP 1 672 017 A2

Tabelle fortgesetzt

Physikalische Testung	Norm/Bedingungen
Zugfestigkeit (MPa)	
Spannungswerte (MPa)	
Bruchdehnung (%)	
Weiterreißversuch nach Graves	DIN 53 515
DIN-Abrieb, 10 N Kraft (mm <sup>3</sup> )	DIN 53 516
Ball Rebound, 60°C (%)	ASTM D 5308

**[0052]** Die Tabelle 4 zeigt die Ergebnisse der gummitechnischen Prüfung.

Tabelle 4:

Vulkanisatdaten	Einheit	Mischung 1 (Ref.)	Mischung 2 (Ref.)	Mischung 3 (Ref.)	Mischung 4
Zugfestigkeit	[MPa]	12,8	15,2	12,2	15,2
Spannungswert 100%	[MPa]	1,2	1,2	1,3	1,2
Spannungswert 300%	[MPa]	5,8	6,2	6,1	6,7
Spannungswert 300 % / 100 %	[-]	4,8	5,2	4,7	5,6
Bruchdehnung	[%]	480	480	460	460
Weiterreißwiderstand	[N/mm]	53	63	45	74
Ball-Rebound (60°C)	[%]	65,5	69,5	65,1	69,1
DIN-Abrieb	[mm <sup>3</sup> ]	88	66	82	59

**[0053]** Daß Mercaptosilane eine höhere Kopplungsausbeute und damit Verstärkung als ein Polysulfid besitzen, ist aus DE10015309A1 bekannt. Dies wird durch den Vergleich von Mischung 2 zu Mischung 1 durch den höheren Verstärkungsfaktor (Spannungswert 300% / 100%), den höheren Ball-Rebound-Wert und den verbesserten (niedrigeren) DIN-Abrieb bestätigt.

**[0054]** In EP 1043357 A1 wird für das Triethoxysilylpropylsulfid, (Beispiel 1) gezeigt, daß durch die Substitution von je zwei Ethoxygruppen pro Siliciumatom durch Methylgruppen (Beispiel 2) keine Verschlechterung der gummitechnischen Eigenschaften, wie beispielsweise statische Daten, wie Zugfestigkeit und Spannungswerte, und dynamische Daten, wie Ball-Rebound, Dynamische Moduli und  $\tan \delta$ , gegenüber der Triethoxy-Variante zu verzeichnen ist.

**[0055]** Im Gegensatz zu den vorgenannten Beobachtungen bei den Polysulfiden aus EP 1043357, zeigt die Dimethylvariante des Mercaptosilans (erfindungsgemäße Mischung 4) signifikante Verbesserungen wichtiger Eigenschaften. So sind der Spannungswert bei 300 % Dehnung, der Verstärkungsfaktor (Spannungswert 300 % / 100 %), der Weiterreißwiderstand und der DIN-Abrieb deutlich besser als bei der entsprechenden Triethoxyvariante (MPTES) (Mischung 2). Sie sind ebenfalls deutlich besser als bei TESPT (Mischung 1) und der entsprechenden Dimethylvariante DMESPT (Mischung 3).

Beispiel 3: HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OMe) [(O-CH (CH<sub>3</sub>) -CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>-O-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>]

**[0056]** In einem Rundkolben werden 86,64 g HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OMe)<sub>2</sub>, 163,29 g Polypropylenglykolmonobutylether (CAS 9003-13-8, Firma Aldrich, M<sub>w</sub> = 340 g/mol) und 0,23 g p-Toluolsulfonsäure gemischt. Die Mischung wird am Rotationsverdampfer bei 150-155°C Ölbadtemperatur und 100-400 mbar für 6,5 h behandelt. Der freiwerdende, flüchtige Alkohol wird abdestilliert. Die isolierte Auswaage des Produktes beträgt 236 g.

Beispiel 4: HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OMe) [(O-CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>)<sub>16</sub>-O-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>]

**[0057]** In einem Rundkolben werden 86,64 g HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si(Me)(OMe)<sub>2</sub>, 480,03 g Polypropylenglykolmonobutylether (CAS 9003-13-8, Firma Aldrich, M<sub>w</sub> = 1000 g/mol) und 0,23 g p-Toluolsulfonsäure gemischt. Die Mischung wird am Rotationsverdampfer bei 145-155°C Ölbadtemperatur und 100-400 mbar für 4,5 h behandelt. Der freiwerdende, flüchtige Alkohol wird abdestilliert. Die isolierte Auswaage des Produktes beträgt 552 g.

## EP 1 672 017 A2

Beispiel 5: HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OMe) [(O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH(Et)-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>]

**[0058]** In einem Rundkolben werden 86,62 g HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OMe)<sub>2</sub>, 147 g Polyethylenglykol-mono-2-ethylhexyl-ether (Aduxol HEX-04, CAS 26468-86-0, Firma Schärer & Schläpfer AG) und 0,5 g Ti(OBu)<sub>4</sub> gemischt. Die Mischung wird am Rotationsverdampfer bei 125-135°C Ölbadtemperatur und 150-300 mbar für 4,5 h behandelt. Der freiwerdende, flüchtige Alkohol wird abdestilliert. Die isolierte Auswaage des Produktes beträgt 214 g.

Beispiel 6: HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OEt) [(O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>]

**[0059]** In einem Rundkolben werden 50 g HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si(Me)(OEt)<sub>2</sub>, 45,7 g Diethylenglykol-monoethyl-ether (CAS 112-59-4, bezogen über Merck/VWR International) und 0,23 g Ti(OBu)<sub>4</sub> gemischt. Die Mischung wird am Rotationsverdampfer bei 130-135°C Ölbadtemperatur und 100-300 mbar für 6 h behandelt. Der freiwerdende, flüchtige Alkohol wird abdestilliert. Die Menge an isoliertem Produkt beträgt 80 g.

Beispiel 7: HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OEt) [(O-CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>)<sub>16</sub>-O-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>]

**[0060]** In einem Rundkolben werden 80 g HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si(Me)(OEt)<sub>2</sub>, 384,07 g Polypropylenglykolmonobutylether (CAS 9003-13-8, Firma Aldrich, M<sub>w</sub> = 1000 g/mol) und 0,2 g p-Toluolsulfonsäure gemischt. Die Mischung wird am Rotationsverdampfer bei 145-155°C Ölbadtemperatur und 100-300 mbar für 6 h behandelt. Der freiwerdende, flüchtige Alkohol wird abdestilliert. Die Auswaage des erhaltenen Produktes beträgt 448 g.

Beispiel 8: HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si (Me) (OEt) [(O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH(Et)-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>]

**[0061]** In einem Rundkolben werden 50 g HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Si(Me)(OEt)<sub>2</sub>, 73,5 g Polyethylenglykol-mono-2-ethylhexyl-ether (Aduxol HEX-04, CAS 26468-86-0, Firma Schärer & Schläpfer AG) und 0,3 g Ti(OBu)<sub>4</sub> gemischt. Die Mischung wird am Rotationsverdampfer bei 125-135°C Ölbadtemperatur und 150-300 mbar für 4,5 h behandelt. Der freiwerdende, flüchtige Alkohol wird abdestilliert. Die Auswaage an erhaltenem Produkt beträgt 108 g.

Beispiel 9: Herstellung von HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-SiMe(OEt)<sub>2</sub>

**[0062]** HS-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-SiMe(OEt)<sub>2</sub> wird in Anlehnung an EP 1 538 152 A1 Beispiel 4 hergestellt. Als Einsatzstoffe werden Cl-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-SiMe(OEt)<sub>2</sub>, Cl-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-SiMeCl<sub>2</sub>, NaSH (getrocknet) und Ethanol eingesetzt. Die erhaltene Suspension wird filtriert, vom Lösungsmittel befreit und das Silan destillativ gereinigt.

Beispiel 10: Gummitechnische Untersuchungen

**[0063]** Die für die Kautschukmischungen verwendete Rezeptur ist in der folgenden Tabelle 5 angegeben. Die Mischungen unterscheiden sich in dem zugegebenen Kopplungsagens wie in Tabelle 6 angegeben. Die Mischvorschrift ist in Tabelle 2 aufgeführt.

Tabelle 5:

Substanz	Mischungen 5 bis 13 [phr]
<b>1. Stufe</b>	
Buna VSL 5025-1	96
Buna CB 24	30
Ultrasil 7000 GR	80
Silane aus Tabelle 6	2
ZnO	3
Stearinsäure	2
Naftolen ZD	10
Vulkanox 4020	1,5
Protector G 3108	1

## EP 1 672 017 A2

Tabelle fortgesetzt

<b>2. Stufe</b>	
Batch Stufe 1	
<b>3. Stufe</b>	
Batch Stufe 2	
Vulkacit D	2
Vulkacit CZ	1,5
Perkacit TBzTD	0,2
Schwefel	1,5

Tabelle 6:

Mischung Nr.	Silan
5 (Ref.)	VP Si 263
6	Silan aus Beispiel 1
7	Silan aus Beispiel 9
8	Silan aus Beispiel 3
9	Silan aus Beispiel 4
10	Silan aus Beispiel 5
11	Silan aus Beispiel 6
12	Silan aus Beispiel 7
13	Silan aus Beispiel 8

**[0064]** In Tabelle 7 sind die Methoden für die Gummitestung zusammengestellt.

Tabelle 7:

Physikalische Testung	Norm/Bedingungen
Anvulkanisationsverhalten, 130°C Anvulkanisationszeit $t_5$ Anvulkanisationszeit $t_{35}$	DIN 53523/4, ISO 667
Weiterreißversuch DIE A	ASTM D 624
Weiterreißversuch DIE B	ASTM D 624

**[0065]** Die Tabelle 8 zeigt die Ergebnisse der gummitechnischen Prüfung.

Tabelle 8:

Vulkanisatdaten	Einheit	Mischung 5 (Ref.)	Mischung 6	Mischung 7
Anvulkanisationszeit t <sub>5</sub>	[min]	14,0	10,2	13,0
Anvulkanisationszeit t <sub>35</sub>	[min]	18,4	13,2	16,8
Weiterreißwiderstand A	[N/mm]	30,3	33,6	34,2
Weiterreißwiderstand B	[N/mm]	23,6	29	24,6

Vulkanisatdaten	Einheit	Mischung 8	Mischung 9	Mischung 10
Anvulkanisationszeit t <sub>5</sub>	[min]	20,5	27,6	21,2
Anvulkanisationszeit t <sub>35</sub>	[min]	24,1	31,7	24,9
Weiterreißwiderstand A	[N/mm]	39,9	47,5	40,0
Weiterreißwiderstand B	[N/mm]	33	42,6	34,8

Vulkanisatdaten	Einheit	Mischung 11	Mischung 12	Mischung 13
Anvulkanisationszeit t <sub>5</sub>	[min]	19,9	26,1	19,2
Anvulkanisationszeit t <sub>35</sub>	[min]	24,3	30,1	22,7
Weiterreißwiderstand A	[N/mm]	39,5	44,3	47,9
Weiterreißwiderstand B	[N/mm]	31,3	41,5	33,5

**[0066]** Wie man anhand der Vulkanisatergebnisse erkennen kann, sind die Weiterreißwiderstände der Mischungen 8 bis 13 deutlich besser als die der Mischungen 5, 6, 7. Die Mischungen mit den Silanen mit langkettigem Alkohol als Substituenten zeigen ein verbessertes Weiterreißverhalten gegenüber den anderen Mischungen. Dies gilt sowohl gegenüber unsubstituiertem Mercaptosilan aus Mischung 5 (VP Si 263) als auch gegenüber den Mercaptosilanen mit einer Methylgruppe (Mischung 7) und mit zwei Methylgruppen (Mischung 6).

**[0067]** Die Mischungen 8 bis 13 zeigen zudem noch verbesserte Mooney-Scorch Daten. Damit verbunden ist eine verbesserte Verarbeitungssicherheit, z.B. bei der Extrusion von Reifenlaufflächen oder dem Spritzgießen.

Beispiel 11: Gummitechnische Untersuchungen

**[0068]** Die für die Kautschukmischungen verwendete Rezeptur ist in der folgenden Tabelle 9 angegeben. Die Mischungen unterscheiden sich in dem zugegebenen Kopplungsagens auf Basis equimolarer Dosierung wie in Tabelle 10 angegeben. Die Mischvorschrift ist in Tabelle 2 aufgeführt.

## EP 1 672 017 A2

Tabelle 9:

Substanz	Mischungen 14 bis 21 [phr]
<b>1. Stufe</b>	
Buna VSL 5025-1	96
Buna CB 24	30
Ultrasil 7000 GR	80
Silane aus Tabelle 10	equimolar
ZnO	3
Stearinsäure	2
Naftolen ZD	10
Vulkanox 4020	1,5
Protektor G 3108	1
<b>2. Stufe</b>	
Batch Stufe 1	
<b>3. Stufe</b>	
Batch Stufe 2	
Vulkacit D	2
Vulkacit CZ	1,5
Perkacit TBzTD	0,2
Schwefel	1,5

Tabelle 10:

Mischung Nr.	Silan	phr
14	VP Si 263	2,00
15	Silan aus Beispiel 9	1,75
16	Silan aus Beispiel 3	4,31
17	Silan aus Beispiel 4	9,68
18	Silan aus Beispiel 5	3,82
19	Silan aus Beispiel 6	2,97
20	Silan aus Beispiel 7	9,80
21	Silan aus Beispiel 8	3,94

**[0069]** Die durchgeführten Prüfungen sind in Tabelle 7 aufgelistet. Die Tabelle 11 zeigt die Ergebnisse der gummi-technischen Prüfung.

Tabelle 11:

Vulkanisatdaten	Einheit	Mischung 14	Mischung 15	Mischung 16	Mischung 17
Anvulkanisationszeit t <sub>5</sub>	[min]	12,2	13,2	16,3	14,6
Anvulkanisationszeit t <sub>35</sub>	[min]	16,1	17,2	20,9	19,7
Weiterreißwiderstand A	[N/mm]	28,3	30,1	32,9	37,6
Weiterreißwiderstand B	[N/mm]	24,0	25,2	29,9	31,4

Vulkanisatdaten	Einheit	Mischung 18	Mischung 19	Mischung 20	Mischung 21
Anvulkanisationszeit t <sub>5</sub>	[min]	20,1	15,2	17,0	14,6
Anvulkanisationszeit t <sub>35</sub>	[min]	25,1	19,6	23,0	19,2
Weiterreißwiderstand A	[N/mm]	35,9	33,4	37,4	32,6
Weiterreißwiderstand B	[N/mm]	30,1	26,8	31,1	25,8

**[0070]** Auch bei equimolarer Dosierung zeigen die Mischungen mit den Silanen aus den Beispielen 3 bis 8 Vorteile sowohl im Weiterreißverhalten als auch im Scorch-Verhalten gegenüber unsubstituiertem Mercaptosilan und Mercaptosilan mit einer Methyl- und zwei Ethoxygruppen.

### Patentansprüche

1. Kautschukmischungen, enthaltend Kautschuk, Füllstoffe, gegebenenfalls weitere Kautschukhilfsmittel und mindestens ein Organosilan der allgemeinen Formel I,



wobei R<sup>1</sup> Methyl oder Ethyl ist,  
R<sup>2</sup> Methoxy, Ethoxy oder -O-(Y-O)<sub>m</sub>-X ist, mit Y= verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte zwei-  
bindige Kohlenwasserstoffgruppe, X eine C1- bis C9-Alkylgruppe und m=1-40 ist,  
R<sup>3</sup> Methyl, Ethyl oder R<sup>2</sup> ist  
und R<sup>4</sup> eine verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte, aliphatische, aromatische oder gemischt  
aliphatische /aromatische zwei- bis C<sub>12</sub> Kohlenwasserstoffgruppe ist.

2. Kautschukmischungen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** das Organosilan der allgemeinen Formel I oligomerisierte oder polymerisierte Organosilane der allgemeinen Formel I enthält.
3. Kautschukmischungen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** das Organosilan der allgemeinen Formel I Dimethylethoxysilylpropylmercaptan, Methyl-diethoxysilylpropylmercaptan, Diethylethoxysilylpropylmercaptan, Ethyl-diethoxysilylpropylmercaptan, Dimethylmethoxysilylpropylmercaptan, Methyl-dimethoxysilylpropylmercaptan, Diethylmethoxysilylpropylmercaptan oder Ethyl-dimethoxysilylpropylmercaptan ist.

## EP 1 672 017 A2

4. Kautschukmischungen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** das Kautschukhilfsmittel ein Polyalkylenglykol ist.
- 5 5. Verfahren zur Herstellung der Kautschukmischungen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** man den Kautschuk, Füllstoff, gegebenenfalls weitere Kautschukhilfsmittel und mindestens ein Organosilan der allgemeinen Formel I mischt.
6. Verwendung der Kautschukmischung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Formkörpern.
- 10 7. Verwendung der Kautschukmischung gemäß Anspruch 6 zur Herstellung von Luftreifen, Reifenauflflächen, Kabelmänteln, Schläuchen, Treibriemen, Förderbändern, Walzenbelägen, Reifen, Schuhsohlen, Dichtungsringen und Dämpfungselementen.

15

20

25

30

35

40

45

50

55